

M/ 39168-US

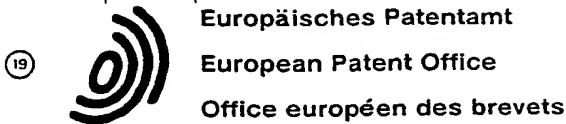
=EP-A 379 082

6

90-225283/30 BASF AG 18.01.89-DE-901325 (19.07.90) A61k-07/11 C08I-33/06 Hair setting agent contg. copolymer of tert.butyl (meth)acrylate - (meth)acrylic acid and opt. ter-monomer, as film former, compatible with non-polar hydrocarbon propellant C90-097249	A96 D21 (A14) BADI 18.01.89 DE 3901-325-A	A(4-F4, 4-F6E5, 10-E17, 12-V4A) D(8-B5)
A hair setting agent contains as film-former a copolymer with K value 10-50, obtd. by radical polymn. of (A) 75-99 wt. % of tert. butyl (meth)acrylate, (B) 1-25% of (meth)acrylic acid, and (C) 0-10% of a further radically copolymerisable monomer. The COOH gps. have been (partly) neutralised by an amine. <u>USE/ADVANTAGE</u> The agent is used as a gel or foam, or esp. as a spray. Use of the copolymer as film-former in a hair-setting compsn. is claimed. The copolymer is compatible with non-polar propellants based on hydrocarbons, e.g. propane and/or n-butane, has good hair-setting properties, with good curl retention, and does not adhere to the hair.	<u>PREFERRED COMPOSITION</u> The copolymer contains 85-98 wt. % of (A), 2-15% of (B), and 0-10% of (C). The setting compsn. is a spray, contg. a solvent, a propellant and 0.1-20 wt. % of the copolymer.. <u>EXAMPLE</u> Copolymers contg. 10% of methacrylic acid and 90% of (a) tert.butyl acrylate or (b) n-butyl methacrylate, 75% neutralised with 2-amino-2-methylpropanol, were used in a hair-setting compsn. contg. 6.3% of copolymer, 33.7% of ethanol and 60% of propane/n-butane (40:60). Compatibility of the copolymer with the hydrocarbon was: (a) 71%, (b) 67%; curl retention was: (a) 92%, (b) 50%; tackiness was: (a) none, (b) obvious. (5pp510PADwgNo0/0)	DE3901325-A

M/39168-US

(6)



(11) Veröffentlichungsnummer: **0 379 082 A2**

(12) **EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG**

(21) Anmeldenummer: 90100612.2

(51) Int. Cl.⁵: **A61K 7/11**

(22) Anmeldetag: 12.01.90

Patentansprüche für folgenden Vertragsstaat: ES.

(30) Priorität: 18.01.89 DE 3901325

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
25.07.90 Patentblatt 90/30

(84) Benannte Vertragsstaaten:
DE ES FR GB IT NL

(71) Anmelder: **BASF Aktiengesellschaft**
Carl-Bosch-Strasse 38
D-6700 Ludwigshafen(DE)

(72) Erfinder: **Potthoff-Karl, Birgit Dr.**
Grundelbachstrasse 112 e
D-6940 Weinheim(DE)
Erfinder: **Sanner, Axel Dr.**
Lorscher Ring 2c
D-6710 Frankenthal(DE)
Erfinder: **Sperling-Vietmeier, Karin Dr.**
Im Kirchenstueck 12
D-6730 Neustadt(DE)

(54) **Haarfestigungsmittel.**

(57) Haarfestigungsmittel, enthaltend als Filmbildner Copolymerisate auf der Basis von tert.-Butylacrylat und/oder tert.-Butylmethacrylat mit einem K-Wert von 10 bis 50, erhältlich durch radikalische Polymerisation von

A) 75 bis 99 Gew.% tert.-Butylacrylat und/oder tert.-Butylmethacrylat,

B) 1 bis 25 Gew.% Acrylsäure und/oder Methacrylsäure und

C) 0 bis 10 Gew.% eines weiteren radikalisch copolymerisierbaren Monomeren, wobei die Carboxylgruppen der Copolymerisate teilweise oder vollständig durch Amine neutralisiert sind.

EP 0 379 082 A2

Haarfestigungsmittel

Die vorliegende Erfindung betrifft Haarfestigungsmittel, welche als Filmbildner Copolymerisate auf der Basis von tert.-Butylacrylat und/oder tert.-Butylmethacrylat mit einem K-Wert von 10 bis 50 enthalten, die durch radikalische Polymerisation von

A) 75 bis 99 Gew.% tert.-Butylacrylat und/oder tert.-Butylmethacrylat als Monomerem A,

B) 1 bis 25 Gew.% Acrylsäure und/oder Methacrylsäure als Monomerem B und

C) 0 bis 10 Gew.% eines weiteren radikalisch copolymerisierbaren Monomeren C erhältlich sind, wobei die Carboxylgruppen der Copolymerisate teilweise oder vollständig durch Amine neutralisiert sind.

Die japanische Patentschrift 71/27 480 betrifft allgemein Haarsprayzubereitungen, die ein Copolymerisat aus einer ungesättigten Carbonsäure und einer zweiten ethylenisch ungesättigten Verbindung in einer mit einem Amin neutralisierten Form enthalten. Als Beispiel wird dort ein Terpolymer aus 45 Gew.% Butylacrylat, 40 Gew.% Methylmethacrylat und 15 Gew.% Acrylsäure genannt. Tertiäre Butylester von ungesättigten Carbonsäuren werden als Ausgangsstoffe für die Herstellung dieser Copolymerisate nicht erwähnt.

In der US-Patentschrift 4 543 249 wird ein Copolymerisat aus 70 bis 90 Gew.% Methylmethacrylat und 10 bis 30 Gew.% Methacrylsäure als Bestandteil einer Haarsprayzubereitung beschrieben, dessen Carboxylgruppen zu 50 bis 100 % mit einer wasserlöslichen Base neutralisiert sind.

Die US-Patentschrift 1 410 012 betrifft Haarsprayzubereitungen, die ein nicht neutralisiertes Copolymerisat aus 10 bis 90 Gew.% Acrylsäure oder Methacrylsäure und 10 bis 90 Gew.% eines C₁-C₃-Alkylacrylates oder -methacrylates enthalten.

Für die Haarkosmetik werden in zunehmendem Maße Sprayzubereitungen mit Kohlenwasserstoffen anstelle von halogenierten Kohlenwasserstoffen als Treibmittel eingesetzt. Die hierbei als Filmbildner verwendeten, zum oben angeführten Stand der Technik gehörigen Copolymerisate aus Acryl- oder Methacrylsäure und deren Alkylestern zeigen, auch in der neutralisierten Form, noch teilweise verbesserungsbedürftige Werte für die Verträglichkeit mit den unpolaren Kohlenwasserstoffen der Sprayzubereitungen, d.h. die Löslichkeit in ihnen ist noch nicht hoch genug. Außerdem läßt oft die haarfestigende Wirkung dieser Copolymerisate noch zu wünschen übrig.

Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es, einen Filmbildner für die Haarkosmetik bereitzustellen, der sich durch eine gute Verträglichkeit mit unpolaren Treibmitteln auf der Basis von Kohlenwasserstoffen auszeichnet und gleichzeitig eine gute haarfestigende Wirkung zeigt.

Demgemäß wurden die eingangs definierten Haarfestigungsmittel gefunden.

Die in den erfindungsgemäßen Haarfestigungsmitteln enthaltenen Copolymerisate sind hauptsächlich aus 75 bis 99 Gew.%, vorzugsweise 85 bis 98 Gew.% tert.-Butylacrylat und/oder tert.-Butylmethacrylat als Monomerem A und 1 bis 25 Gew.%, vorzugsweise 2 bis 15 Gew.% Acrylsäure oder Methacrylsäure als Monomerem B aufgebaut. Besonders gute Ergebnisse erzielt man mit einem Copolymerisat aus 75 bis 99 Gew.%, vorzugsweise 85 bis 98 Gew.% tert.-Butylacrylat und 1 bis 25 Gew.%, vorzugsweise 2 bis 15 Gew.% Methacrylsäure.

Zur geringfügigen Abänderung der Eigenschaften des Copolymerisates kann ein weiteres radikalisch copolymerisierbares Monomeres C in einer Menge bis zu 10 Gew.%, insbesondere bis zu 5 Gew.%, mitenthalten sein. Als Monomere C dienen z.B. der Methyl-, Ethyl-, n-Propyl- oder n-Butylester der Acryl- oder Methacrylsäure, N-Vinylpyrrolidon und Vinylacetat.

Diese Copolymerisate werden durch radikalische Copolymerisation der Monomeren A, B und gegebenenfalls C hergestellt. Hierbei arbeitet man nach den üblichen Polymerisationstechniken, zum Beispiel nach den Methoden der Suspensions-, Emulsions- oder Lösungspolymerisation.

Als besonders zweckmäßig hat sich die Lösungspolymerisation in einem organischen Lösungsmittel, in der Regel einem Alkohol, herausgestellt. Man arbeitet hier üblicherweise bei Temperaturen von 60 bis 130 °C, wobei die Umsetzung bei Normaldruck oder unter Eigendruck durchgeführt werden kann.

Als Initiatoren für die radikalisch ablaufende Polymerisationsreaktion werden die üblichen Peroxo- oder Azoverbindungen, beispielsweise Dibenzoylperoxid, tert.-Butylperpivalat, tert.-Butylper-2-ethylhexanoat, Di-tert.-butylperoxid, tert.-Butylhydroperoxid, 2,5-Dimethyl-2,5-di(tert.-butylperoxy)hexan oder Azo-bis-isobutyronitril, zweckmäßigerweise in Mengen von 0,1 bis 2 Gew.%, bezogen auf das Gewicht der Monomeren, eingesetzt. Man wählt die Mengen an Monomeren und Lösungsmittel zweckmäßigerweise so, daß man 30 bis 80 gew.%ige Lösungen der Copolymerisate erhält.

Die Copolymerisate sollen K-Werte von 10 bis 50, vorzugsweise 15 bis 35, aufweisen. Der jeweils gewünschte K-Wert läßt sich in an sich bekannter Weise durch Wahl der Polymerisationsbedingungen, beispielsweise der Polymerisationsdauer und der Initiatorkonzentration, einstellen. Die K-Werte werden nach Fikentscher, Cellulosechemie, Bd. 13, S. 58 bis 64 (1932) bei 25 °C in ethanolischer Lösung gemessen und

stellen ein Maß für das Molgewicht dar.

Derartige Copolymerisate haben üblicherweise Glasübergangstemperaturen zwischen 50 und 130 °C, insbesondere zwischen 60 und 100 °C.

Für die Verwendung in den erfindungsgemäßen Haarfestigungsmitteln werden die Carboxylgruppen der so erhaltenen Copolymerisate mit einem Amin teilweise oder vollständig, zweckmäßigerweise zu 5 bis 100 %, vorzugsweise zu 30 bis 90 %, neutralisiert. Die Neutralisation erfolgt bevorzugt mit

- einem Mono-, Di- oder Trialkanolamin mit 2 bis 5 C-Atomen im Alkanolrest, der gegebenenfalls in veretherter Form vorliegt, beispielsweise Mono-, Di- und Triethanolamin, Mono-, Di- und Tri-n-propanolamin, Mono-, Di- und Triisopropanolamin, 2-Amino-2-methylpropanol und Di(2-methoxyethyl)amin,
- einem Alkandiolamin mit 2 bis 5 C-Atomen, beispielsweise 2-Amino-2-methylpropan-1,3-diol und 2-Amino-2-ethylpropan-1,3-diol, oder
- einem primären, sekundären oder tertiären Alkylamin mit insgesamt 5 bis 10 C-Atomen, beispielsweise N,N-Diethylpropylamin.

Besonders gute Ergebnisse erzielt man mit 2-Amino-2-methylpropanol, Triisopropanolamin und 2-Amino-2-ethylpropan-1,3-diol.

Die erfindungsgemäßen Haarfestigungsmittel kommen beispielsweise als Haargele, Haarschäume und vor allem als Frisurenfestiger in Form von Sprayzubereitungen zur Anwendung. Besonders bevorzugt werden Haarsprayzubereitungen, die die folgenden Bestandteile enthalten:

- 0,1 bis 20 Gew.%, vorzugsweise 0,5 bis 10 Gew.%, insbesondere 2 bis 10 Gew.% des teilweise oder vollständig neutralisierten Copolymerisates
- 10 bis 95 Gew.%, vorzugsweise 20 bis 60 Gew.%, insbesondere 25 bis 50 Gew.% eines üblichen Lösungsmittels wie vor allem Ethanol und Isopropanol und daneben auch Aceton, n-Propanol, n-Butanol, 2-Methoxypropan-1-ol, n-Pentan, n-Hexan, Cyclohexan, n-Heptan, n-Octan oder Dichlormethan oder deren Gemische
- 5 bis 90 Gew.%, vorzugsweise 30 bis 80 Gew.%, insbesondere 45 bis 70 Gew.% eines üblichen Treibmittels wie Propan, n-Butan, Isobutan, 2,2-Dimethylbutan, Isopentan, Dimethylether, Fluortrichlormethan, Dichlordifluormethan oder Dichlortetrafluorethan oder deren Gemische. Als Treibmittel (Treibgase) kommen von den genannten Verbindungen vor allem die Kohlenwasserstoffe und insbesondere Propan und n-Butan zur Anwendung. Gegebenenfalls werden einer oder mehrere der genannten Fluorchlorkohlenwasserstoffe in Treibmittelmischungen mitverwendet, jedoch nur in geringen Mengen, etwa bis zu 20 Gew.%, bezogen auf die Treibmittelmischung.

Außerdem können diese Sprayzubereitungen noch geringe Mengen an Parfümölen, beispielsweise 0,1 bis 5,0 Gew.%, enthalten.

Eine Standard-Sprayformulierung weist beispielsweise die folgende Zusammensetzung auf:

6,3 Gew.% des zu 75 % mit 2-Amino-2-methylpropanol neutralisierten Copolymerisates
33,7 Gew.% Ethanol
60,0 Gew.% Propan/n-Butan im Gewichtsverhältnis von 40:60.

Ein überwiegender Teil des Ethanols kann durch ein anderes Lösungsmittel, beispielsweise einen Kohlenwasserstoff wie n-Pentan oder n-Hexan, ersetzt werden, ohne daß sich die haarfestigende Wirkung verschlechtert. Ebenso kann der Anteil des neutralisierten Copolymerisates auf 8 bis 9 Gew.% erhöht werden. Als Treibmittel kann auch n-Butan alleine verwendet werden.

Die in den erfindungsgemäßen Haarfestigungsmitteln enthaltenen Copolymerisate zeichnen sich durch ihre hohe Verträglichkeit mit den unpolaren Treibmitteln in Sprayzubereitungen, insbesondere mit Kohlenwasserstoffen wie Propan oder n-Butan oder ihrem Gemisch aus. In der Regel erreicht man mit ihnen Verträglichkeitswerte zwischen 70 und 85 Gew.% bei einer gleichzeitigen außergewöhnlich guten haarfestigenden Wirkung, ersichtlich an den hohen Werten für die Curl-Retention, die hierbei normalerweise über 90 % liegen. Außerdem zeichnen sich die erfindungsgemäßen Haarfestigungsmittel dadurch aus, daß sie das Haar praktisch nicht verkleben.

Beispiele

Beispiel 1

Copolymerisat aus 92 Gew.% tert.-Butylacrylat und 8 Gew.% Methacrylsäure

Eine Lösung von 92 g tert.-Butylacrylat, 8 g Methacrylsäure und 1,0 g tert.-Butylperpivalat in 545 g Ethanol wurde auf 75 °C erwärmt. Nach dem Anspringen der Polymerisation, erkennbar an einer Viskositäts-
 5 zuehörung, wurden gleichzeitig eine Mischung aus 828 g tert.-Butylacrylat, 72 g Methacrylsäure und 88 g Ethanol und eine Lösung von 4,9 g tert.-Butylperpivalat in 123 g Ethanol in Laufe von 3 Stunden
 10 zugegeben, wobei die Temperatur bei schwachem Sieden auf 77 bis 80 °C gehalten wurde. Anschließend wurde bei der gleichen Temperatur eine Lösung von 4,9 g tert.-Butylperpivalat in 123 g Ethanol innerhalb von weiteren 3 Stunden zugetropft.

Der Polymerisatgehalt der erhaltenen Lösung betrug 53 Gew.%. Das Copolymerisat hatte einen K-Wert von 22,8 (gemessen in 2,0 gew.-%iger ethanolischer Lösung bei 25 °C) und eine Glasübergangstemperatur
 15 von 69 °C.

Beispiele 2 bis 7

Die Beispiele 2 bis 4 (siehe Tabelle) betreffen Copolymerisate aus tert.-Butylacrylat und Methacrylsäure unterschiedlicher Zusammensetzung. In den Vergleichsbeispielen 5 bis 7 (siehe Tabelle) werden Copolymerisate aus n-Butylmethacrylat oder (2-Ethylhexyl)acrylat und Methacrylsäure beschrieben. Die Copolymerisate 2 bis 7 wurden analog Beispiel 1 hergestellt.

Eigenschaften der Copolymerisate

Die folgende Tabelle zeigt die Werte für die Zusammensetzung, Kohlenwasserstoffverträglichkeit und die haarfestigende Wirkung dieser Copolymerisate. Außerdem wird die Klebrigkeit der Filme auf dem Haar
 25 beurteilt, das mit den entsprechenden Haarsprayformulierungen behandelt wurde.

Tabelle:

Zusammensetzung, Kohlenwasserstoffverträglichkeit, Curl-Retention und Klebrigkeit der Filme auf dem Haar							
Beispiel	Zusammensetzung [Gew. %]				Kohlenwasserstoffverträglichkeit mit Propan/n-Butan (40:60) [Gew. %]	Curl-Retention [%]	Klebrigkeit
	tBA	BMA	EHA	MAS			
1	92			8	80	94	keine
2	87			13	70	91	keine
3	90			10	71	92	keine
4	95			5	82	91	keine
Vgl.-Bsp:							
5		90		10	67	50	deutliche
6		95		5	74	47	deutliche
7			90	10	94	45	deutliche
tBA: tert.-Butylacrylat, BMA: n-Butylmethacrylat, EHA: (2-Ethylhexyl)acrylat MAS: Methacrylsäure							

Der Wert für die Kohlenwasserstoffverträglichkeit mit einer Propan/n-Butan-Mischung im Gewichtsverhältnis von 40:60 gibt an, wieviel Gew. % dieses Treibgasgemisches eine Sprayzubereitung, die neben Ethanol als Lösungsmittel 3 Gew. % des neutralisierten Copolymeren aufweist, maximal enthalten darf, ohne
 55 daß bei 0 °C eine Trübung auftritt.

Die Curl-Retention ist ein Maß für die haarfestigende Wirkung. Sie wird im Modellversuch an Haarlocken gemessen, die durch eine übliche Wasserwelle an ca. 15 cm langen Haaren erzeugt und mit der jeweiligen Sprayzubereitung aus 10 cm Entfernung 4 sec lang besprüht worden sind. Nach einer Verweilzeit

von 5 Stunden der aufgehängten Locken in einer Klimakammer bei 25° C und 90 % relativer Luftfeuchtigkeit wird die relative Verformung (Aufweitung) der Locken, bezogen auf ihre ursprüngliche Form, bestimmt. Ein hoher Wert bedeutet eine hohe Festigungswirkung, d.h. bei 100 % bliebe die ursprüngliche Form vollständig erhalten.

- 5 Die Curl-Retention und die Klebrigkeit für die Copolymerisate der Beispiele 1 bis 4 und der Vergleichsbeispiele 5 bis 7 wurde jeweils mit der folgenden Standard-Sprayformulierung bestimmt:
6,3 Gew.% Copolymerisat, welches zu 75 % mit 2-Amino-2-methylpropanol neutralisiert worden war
33,7 Gew.% Ethanol
60,0 Gew.% Propan/n-Butan (40:60)

10

Ansprüche

1. Haarfestigungsmittel, enthaltend als Filmbildner Copolymerisate auf der Basis von tert.-Butylacrylat und/oder tert.-Butylmethacrylat mit einem K-Wert von 10 bis 50, erhältlich durch radikalische Polymerisation von
 - A) 75 bis 99 Gew.% tert.-Butylacrylat und/oder tert.-Butylmethacrylat als Monomerem A,
 - B) 1 bis 25 Gew.% Acrylsäure und/oder Methacrylsäure als Monomerem B und
 - C) 0 bis 10 Gew.% eines weiteren radikalisch copolymerisierbaren Monomeren C,
 wobei die Carboxylgruppen der Copolymerisate teilweise oder vollständig durch Amine neutralisiert sind.
2. Haarfestigungsmittel nach Anspruch 1, in denen der Filmbildner aus
 - A) 85 bis 98 Gew.% tert.-Butylacrylat und/oder tert.-Butylmethacrylat als Monomerem A,
 - B) 2 bis 15 Gew.% Acrylsäure und/oder Methacrylsäure als Monomerem B und
 - C) 0 bis 10 Gew.% eines weiteren radikalisch copolymerisierbaren Monomeren C
 aufgebaut ist.
3. Haarfestigungsmittel nach Anspruch 1, in denen der Filmbildner aus
 - A) 75 bis 99 Gew.% tert.-Butylacrylat als Monomerem A,
 - B) 1 bis 25 Gew.% Methacrylsäure als Monomerem B und
 - C) 0 bis 10 Gew.% eines weiteren radikalisch copolymerisierbaren Monomeren C
 aufgebaut ist.
4. Haarfestigungsmittel nach Anspruch 2, in denen der Filmbildner aus
 - A) 85 bis 98 Gew.% tert.-Butylacrylat als Monomerem A,
 - B) 2 bis 15 Gew.% Methacrylsäure als Monomerem B und
 - C) 0 bis 10 Gew.% eines weiteren radikalisch copolymerisierbaren Monomeren C
 aufgebaut ist.
5. Haarfestigungsmittel in Form von Sprayzubereitungen, enthaltend neben hierbei üblichen Lösungsmitteln und Treibmitteln 0,1 bis 20 Gew.% eines Copolymerisates gemäß den Ansprüchen 1 bis 4.
6. Verwendung der Copolymerisate gemäß den Ansprüchen 1 bis 4 als Filmbildner in Haarfestigungsmitteln.

40

Patentansprüche für Folgenden Vertragsstaat: ES

1. Verfahren zur Herstellung von Haarfestigungsmitteln, dadurch gekennzeichnet, daß man Copolymerisate auf der Basis von tert.-Butylacrylat und/oder tert.-Butylmethacrylat mit einem K-Wert von 10 bis 50, erhältlich durch radikalische Polymerisation von
 - A) 75 bis 99 Gew.% tert.-Butylacrylat und/oder tert.-Butylmethacrylat als Monomerem A,
 - B) 1 bis 25 Gew.% Acrylsäure und/oder Methacrylsäure als Monomerem B und
 - C) 0 bis 10 Gew.% eines weiteren radikalisch copolymerisierbaren Monomeren C,
 wobei die Carboxylgruppen der Copolymerisate teilweise oder vollständig durch Amine neutralisiert sind, mit den hierbei üblichen Bestandteilen mischt.
2. Verfahren zur Herstellung von Haarfestigungsmitteln nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man hierzu Copolymerisate verwendet, die aus
 - A) 85 bis 98 Gew.% tert.-Butylacrylat und/oder tert.-Butylmethacrylat als Monomerem A,
 - B) 2 bis 15 Gew.% Acrylsäure und/oder Methacrylsäure als Monomerem B und
 - C) 0 bis 10 Gew.% eines weiteren radikalisch copolymerisierbaren Monomeren C
 aufgebaut sind.
3. Verfahren zur Herstellung von Haarfestigungsmitteln nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß man hierzu Copolymerisate verwendet, die aus

- A) 75 bis 99 Gew.% tert.-Butylacrylat als Monomerem A,
 - B) 1 bis 25 Gew.% Methacrylsäure als Monomerem B und
 - C) 0 bis 10 Gew.% eines weiteren radikalisch copolymerisierbaren Monomeren C
- aufgebaut sind.

5 4. Verfahren zur Herstellung von Haarfestigungsmitteln nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß man hierzu Copolymerisate verwendet, die aus

- A) 85 bis 98 Gew.% tert.-Butylacrylat als Monomerem A,
- B) 2 bis 15 Gew.% Methacrylsäure als Monomerem B und
- C) 0 bis 10 Gew.% eines weiteren radikalisch copolymerisierbaren Monomeren C

10 aufgebaut sind.

5. Verfahren zur Herstellung von Haarfestigungsmitteln in Form von Sprayzubereitungen, dadurch gekennzeichnet, daß man 0,1 bis 20 Gew.-% eines Copolymerisates gemäß den Ansprüchen 1 bis 4, bezogen auf die Gesamtmenge der Zubereitung, mit den hierbei üblichen Lösungsmitteln und Treibmitteln mischt.

15

20

25

30

35

40

45

50

55

(19)



Europäisches Patentamt
European Patent Office
Office européen des brevets



(11) Veröffentlichungsnummer: **0 379 082 A3**

(12)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 90100612.2

(51) Int. Cl.⁵: **A61K 7/11**

(22) Anmeldetag: 12.01.90

(30) Priorität: 18.01.89 DE 3901325

(43) Veröffentlichungstag der Anmeldung:
25.07.90 Patentblatt 90/30

(84) Benannte Vertragsstaaten:
DE ES FR GB IT NL

(68) Veröffentlichungstag des später veröffentlichten
Recherchenberichts: 17.07.91 Patentblatt 91/29

(71) Anmelder: **BASF Aktiengesellschaft**
Carl-Bosch-Strasse 38
W-6700 Ludwigshafen(DE)

(72) Erfinder: **Potthoff-Karl, Birgit Dr.**
Grundelbachstrasse 112 e
W-6940 Weinheim(DE)
Erfinder: **Sanner, Axel Dr.**
Lorscher Ring 2c
W-6710 Frankenthal(DE)
Erfinder: **Sperling-Vietmeier, Karin Dr.**
Im Kirchenstueck 12
W-6730 Neustadt(DE)

(54) **Haarfestigungsmittel.**

(57) Haarfestigungsmittel, enthaltend als Filmbildner Copolymerisate auf der Basis von tert.-Butylacrylat und/oder tert.-Butylmethacrylat mit einem K-Wert von 10 bis 50, erhältlich durch radikalische Polymerisation von

A) 75 bis 99 Gew.% tert.-Butylacrylat und/oder tert.-Butylmethacrylat,

B) 1 bis 25 Gew.% Acrylsäure und/oder Methacrylsäure und

C) 0 bis 10 Gew.% eines weiteren radikalisch copolymerisierbaren Monomeren,

wobei die Carboxylgruppen der Copolymerisate teilweise oder vollständig durch Amine neutralisiert sind.

EP 0 379 082 A3



Europäisches
Patentamt

EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

Nummer der Anmeldung

EP 90 10 0612

EINSCHLÄGIGE DOKUMENTE			
Kategorie	Kennzeichnung des Dokuments mit Angabe, soweit erforderlich, der maßgeblichen Teile	Betrifft Anspruch	KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int. Cl.5)
X	FR-A-2 424 738 (NATIONAL STARCH AND CHEMICAL CORP.) * Patentansprüche 1,2,8,9 *	1,5	A 61 K 7/11
Y	EP-A-0 257 444 (BASF) * Das gesamte Dokument *	1,5,6	
A		1-6	
Y	DE-A-3 627 969 (BASF) * Seite 4, Tabelle; Patentansprüche 1-7 *	1,5,6	
A	DE-A-1 911 306 (BASF) * Beispiele 1-6; Patentanspruch 1 *	1-6	
Der vorliegende Recherchenbericht wurde für alle Patentansprüche erstellt			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. Cl.5)
			A 61 K
Recherchenort		Abschlußdatum der Recherche	Prüfer
Den Haag		19 April 91	BERTOCCHI C.
KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE X: von besonderer Bedeutung allein betrachtet Y: von besonderer Bedeutung in Verbindung mit einer anderen Veröffentlichung derselben Kategorie A: technologischer Hintergrund O: nichtschriftliche Offenbarung P: Zwischenliteratur T: der Erfindung zugrunde liegende Theorien oder Grundsätze E: älteres Patentdokument, das jedoch erst am oder nach dem Anmeldedatum veröffentlicht worden ist D: in der Anmeldung angeführtes Dokument L: aus anderen Gründen angeführtes Dokument &: Mitglied der gleichen Patentfamilie, übereinstimmendes Dokument			